Best Available Copy

⑩ 日本 国特 許 庁 (JP)

10 特許出願公開

母公開特許公報(A)

昭61 - 197646

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和61年(1986)9月1日

C 08 L 21/00 C 08 F 8/42 C 08 L 47/00 6714-4J 7167-4J

審査請求 未請求 発明の数 1 (全4頁)

❷発明の名称

ゴム配合油

重

吉

到特 顧 昭60-36492

登出 期 昭60(1985)2月27日

砂発明者 倉

友 三

徳山市大字徳山5000番地

砂発明者 安

松則

山口県熊毛郡熊毛町大字安田22番地の219

卯出 顋 人 出光石油化学株式会社

東京都千代田区丸の内3丁目1番1号

砂代 理 人 舟

弁理士 久保田 藤郎

外1名

明細書

- 1. 発明の名称
 - ゴム配合油
- 2. 特許請求の範囲
- (1) メルカプトアルコキシシラン化合物と彼状 ジェン系置合体との反応生成物からなるゴム配合 彼。
- (2) 液状ジェン系重合体が、水酸基を含有する ものである特許請求の範囲第1項記載のゴム配合 油。
- (3)メルカプトアルコキシシラン化合物が、一般式 SH(CH₂)。Si(OR)。 (式中、Rは炭素験1~5のアルキル基を示し、nは1~30の整数を示す。)で変わされるものである特許請求の範囲第1項記載のゴム配合油。
- (4)メルカプトアルコキシシラン化合物100 重量部に対して、液状ジエン系重合体 0.5~ 100重量部を配合してなる特許請求の範囲第1 項記載のゴム配合袖。
- 3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明はゴム配合油に関し、詳しくは加破ゴムの物性等の改善に有効なゴム配合油に関する。

(従来の技術及び発明が解決しようとする問題点)

従来から、増量剤、充填剤または軟化剤などとしてゴムに配合されるプロセスオイルや伸展油としては、パラフィン系、ナフテン系または芳香族系の鉱油が多用されている。また、近年、ゴム分子と反応して浸出し難い、いわゆる反応性プロセスオイル等として液状ポリブタジェン。液状ポリイソプレンまたはこれらに水酸基を付与したものなどが知られている。

しかしながら、これらプロセスオイルや仲展油等のゴム配合油は、加硫ゴムの諸物性、殊に機械的強度(特に引張強度、モジュラスなど)や動的発熱量に改良の余地があり、タイヤとして使用する場合、充分満足すべきものではなかった。

(問題点を解決するための手段)

そこで本発明者らは上記の如き従来技術の問題

特開昭61-197646 (2)

点を解情し、すぐれたゴム配合油を開発すべく総 意研究を重ねた。その結果、特定のシラン化合物 と彼状ジェン系重合体との反応生成物が目的とす る物性を備えたものであることを見出し、本発明 を完成するに至った。

すなわち本発明は、メルカプトアルコキシシラン化合物と液状ジェン系重合体との反応生成物からなるゴム配合油を提供するものである。

本発明において用いるメルカプトアルコキシシラン化合物としては、様々なものが挙げられるが、通常は一般式 SH(CHi)。SI(OR)。 (式中、Rは炭素数1~5のアルキル基を示し、nは1~30の整数を示す。)で表わされる化合物である。具体的にはメルカプトプロピルトリメトキシシラン、メルカプトプロピルトリストキシシラン、メルカプトプチルトリメトキシシランなどが挙げられる。

一方、液状ジェン系重合体としては、特に制限 はなく種々のものを使用できるが、数平均分子量

コキシシラン化合物と液状ジエン系重合体との反 応生成物からなるものである。両者を反応させる 腰の条件は特に制限はないが、通常はベンゼン等 の非反応性溶媒中で温度10~100℃、好まし くは25~80℃、圧力1~10kg/cdG、好ま しくは1~5 4/4 Gにて 0.1~1 0時間、好 ましくは0.5~5時間反応を行なえばよい。また、 上記両化合物の配合割合は各種条件に応じて適宜 選定すればよいが、一般にはメルカプトアルコキ シシラン化合物100重量部に対して、液状ジェ ン系国合体を10~5000重量部、好ましくは 1 0 0~4000 量量部の範囲で定めるべきであ る。このようにして得られる本発明のゴム配合油 は、各種の天然ゴムあるいは合成ゴムにプロセス オイルや伸展油として配合することができる。こ の合成ゴムの例としては、ポリプタジェンゴム (BR) . ポリイソプレンゴム (IR) , ポリク ロロプレンゴム(CR)、ポリスチレンープタジ エンゴム (SBR) 、ポリアクリロニトリループ タジエンゴム (NBR) 。 ポリイソプチレンーイ

300~25000、好衷しくは500~10000 のものが挙げられる。特に分子内、とりわけ分子 末端に水酸薬を含有する液状ジェン系重合体が好 遊である。ここで水酸基含量は D. 1 ~ 1 O meq/g , なかでも1.5~3.0 meq/s の範囲のものが好まじ い。これらの液状ジエン系重合体とは炭素数 4 ~ 12のジェン重合体、ジェン共重合体、さらには これらジエンモノマーと炭素数2~22のαーオ レフィン性付加重合性モノマーとの共重合体など がある。具体的にはブタジェンホモポリマー,ィ ソプレンホモポリマー, ブタジエンースチレンコ ポリマー. ブタジエンーイソプレンコポリマー. ブタジエンーアクリロニトリルコポリマー, ブタ ・ジェンー2-エチルヘキシルアクリレートコポリ マー,ブタジエンーローオクタデシルアクリレー トコポリマーなどを例示することができる。これ ら液状ジェン系重合体は、例えば液状反応媒体中 で共役ジェンモノマーを過酸化水素の存在下、加 然反応させることにより製造することができる。

本発明のゴム配合油は、上記のメルカプトアル

ソプレンゴム(IIR)などが挙げられる。

本発明のゴム配合油を上記の天然ゴムあるいは合成ゴムに配合するには、その配合量は特に制限はなく、ゴムの種類。改良すべき物性などにより適宜定めればよいが、通常は天然ゴムあるいは合成ゴム100重量部に対して、ゴム配合油を5~200重量部、好ましくは10~100重量部の範囲で定めればよい。

また、本発明のゴム配合物を上記の天然なかるので配合するに際しては、機々ながのできる。具体的には、イン等のできる。具体的には、イン等のできる。具体的には、イン等のできる。具体的には、イン等のできる。具体的には、イン等のできる。具体的には、イン等のできる。具体的には、イン等ののできる。具体的には、イン等のができる。具体的には、イン等のができる。カーボック・カーが、カーボック・カーが、フェノール頻等のでは、アミンーゲーンであり、フェノール頻等のである。できた。カーボック・ホワイール頻等のでは、カーボック・ホワイール頻等のでは、カーボック・ホワイールが、カーボック・ホワイールが、カーボック・ホワイールが、カーボック・カーボックを表示している。

ジン、クマロンーインデン樹脂、ポリブテン等の 粘着付与網;ジメチルフタレート (DMP), ジ エチルフタレート (DBP) 、ジオクチルフタレ - F (DOP) などの可塑剤;パラフィン系。ナ フテン系。芳香族系などのプロセス油あるいは神 腰油: 亜リン酸鉛、亜リン酸カドミウム、 亜リン 放亜鉛、亜リン酸パリウム、ステアリン酸鉛、ス テアリン酸カドミウム、ステアリン酸亜鉛、ステ アリン酸パリウムなどの安定剤; 雑燃性アプ染料 のカルシウムあるいはマグネシウム反応物。カド ミウムイエロー、クロムイエロー、フタロシアニ ンブルー、チタン白などの着色剤;酸化アンチモ ン、酸化ジルコン、メタホウ酸パリウムなどの無 機系あるいはリン酸エステルなどの有機系の鍵燃 剤;ペンプフェノン系(例えば2-ヒドロキシベ ンゾフェノンなど)、トリアゾール系、サリチル 酸誘導体系。アクリルニトリル誘導体系などの紫 外練防止剤;フェノール系(例えば2,6-ジー t-ブチル-p-クレゾールなどの酸化助止剤: 界面活性剤などの帯電防止剤等が挙げられる。

ルフラスコに採取し、80でで1mHgにで1時間真空加熱し、脱水を行なった。その後、変温まで冷却し、アーメルカプトプロピルメトキシシラン5.0gを添加混合した。次いで、80でまで昇温し、3.5時間加熱浸津したのち、冷却し、反応生成物(ゴム配合油)を得た。これを100ccガラス容器に密封保存した。このものの粘度は50ポイズ/30でであった。

(2)加硫ゴムの製造

上記(1)で得られた反応生成物(ゴム配合油)および第1表に示す成分を所定量配合し、内部混合ロールにより 45 ℃で30分間混雑してゴム組成物を得た。この組成物を150℃。30分間プレス加磁して加硫ゴムを製造した。得られた加硫ゴムの物性を測定し、その結果を第1裏に示す。比較例1~3

実施例1 (2) において反応生成物 (ゴム配合油) を配合しなかったこと以外は実施例1 (2) と同様の操作を行なった。その結果を第1表に示す。

(発明の効果)

本発明のゴム配合油は、ゴム、特に加磁ゴムにプロセスオイルあるいは伸展油として配合することにより、ゴムの機械的強度、特に引張強度、モジュラス等を著しく改善することができる。 さらにゴムの動的発熱量を低下させることができる。 また本発明のゴム配合油は、反応性の配合油であるためゴムから设出し難く、この点からもゴムの物性を良好に改善できる。

したがって、本発明のゴム配合油は、ゴム特に タイヤ等に使用されるゴムの物性改良に有効に利 用できる。

(実施例)

次に本発明を実施例に基いてさらに詳しく説明 する。

実施例1および2

(1) ゴム配合油

水酸基含有液状ポリプタジェン (出光石油化学 (株) 製,数平均分子量 2 8 0 0 ,水酸基含量 0.7 9 meq/g) 1 0 0 gを 2 0 0 m 4 容セパラブ

The contract of the contract of the second will be a

第1表

$\overline{}$					•		
-			実施例1	実施例 2	比較例1	比較例 2	比较例3
	à	天然ゴム	80	8.0	8.0	8.0	8 0
	1	SBR*	20	20	20	20	2 0
ゴ	反応生成物		2 0	4.0	 		20
4	芳香族系統治 水酸基合有液状ポリプタジェン**		-	 -	10		<u> </u>
组					-	2 0	
成		カーボンブラック*3	40	40	40	40	40
物		酸化亚伯	2	2	2	2	4 0
•		ステアリン酸	0. 5	0. 5	0. 5	0. 5	2
盡し	7.	ュニルーターナフチルアミン	1	1	1	3.3	0.5
-	水素添加ロジン イオウ		4	1	-	- :	
L			2	2	2	2	4
	≺:	ンゾチアジルサルファイド	1. 5	1.5	1. 5	1.5	2
_ 見	見かけ粘度(ポイズ/30c)・・			4. 2	5. 0	4. 5	1.5
	3	强劲度 ('a- 1/a') *3	3 9 0	400	2 3 5		4.5
₹ [伸び (%) ** 300%モジュラス (kg・f/cd)		585	595	585	270	270
周野山の歴			9 8	102	66	560	5 2 0
醒		動的発熱量 (で) **				74	78
=		砂門発添室(で)。	4	4	9	8	

- *1:スチレン-ブタジェンゴム
- * 2 : 出光石油化学 (株) 製, 数平均分子量 2 8 0 0, 水酸基合量 0.7 9 seq/g
- * 3:オイルファーネスプラック
- *4:高化式フローテスター
- * 5 : J [S K 6 3 0 1 に準拠
- *6:ASTM D-623に増拠。グッドリッヤ フレキソメーター使用 (測定条件:251b, ストローク 4.4 m, 温度100℃, 回転 数1800r.p.m., 時間25分)

特許出職人 出光石油化学株式会社 代理人 弁理士 久保田 辭 郎 同 大 谷 保



Burger Berger and Berger Berger Berger